This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

MAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

No English title available.

Patent Number:

DD279486

Publication date:

1990-06-06

Inventor(s):

BOEDEN HANS-FRIEDRICH (DD); BUETTNER DOROTHEA (DD); BECKER MANFRED (DD); BUETTNER WERNER (DD); RUPPRICH CHRISTIAN (DD)

Applicant(s):

AKAD WISSENSCHAFTEN DDR (DD)

Requested Patent:

DD279486

Application Number: DD19860287730 19860310

Priority Number(s):

DD19860287730 19860310

IPC Classification:

C08B5/00; C08B31/06; C08B37/02; C08F8/14; C08G65/48; C08J7/12

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

Data supplied from the esp@cenet database - I2

DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK



(12) Wirtschaftspatent

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz

PATENTSCHRIFT

(19) DD (11) 279 486 A1

5(51) C 08 B 5/00 C 08 B 31/06 C 08 B 37/02 C 08 F 8/14 C 08 G 65/48 C 08 J 7/12

PATENTAMT der DDR

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21) WP C 08 B / 287 730 7 (22) 10.03.86 (44) 06.05.90

(71) Akademie der Wissenschaften der DDR, Otto-Nuschke-Straße 22/23, Berlin, 1080. DD

(72) Büttner, Werner, Dr. rer. nat.; Boeden, Hans-Friedrich, Dr. rer. nat.; Büttner, Dorothea; Rupprich, Christian, Dipl.-Ing.; Becker, Manfred, Dr. rer. nat., DD

(54) Verfahren zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen

(57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen und daraus gebildeten Fastkörperoberflächen. Ziol ist es, symmetrische Kohlensäuredickter zur Aktivierung zu verwenden und deren Einsatzmengen gering zu halten. Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die Reaktivität symmetrischer Kohlensäurediester gegenüber hydroxylgruppenhaltigen Polymeren stark zu erhöhen. Die Lözung der Aufgabe erfolgt im wesentlichen durch den Zusatz superrucleophiler Amine. Anwendungsgebiet sind die Biotechnologie, die chemische und pharmazeutische Industrie und die klinische Analytik.

ISSN 0433-6461

12 Seiten

rfindungsanspruch:

- 1. Verfahren zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen und daraus gebildeten Festkörperoberflächen, dadurch gekennzeichnet, daß das symmetrische Kohlensäurediester der allgemeinen Formel RO-CO-OR oder Chlorameisensäureester der allgemeinen Formel CI-CO-OR, wobei der Rest R eine elektronenanziehende Gruppe darstellt, gegebenenfalls Phosgen gemeinsam mit einem Phenol oder einem N-substituierten Hydroxylamin, in Gegenwart von zur Bildung von reaktiven Acyliumsalzen befähigen supernucleophilen Aminen im Verhältnis von 0,01 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester und gegebenenfalls einem weiteren der Gruppe starker Basen zugehörenden tertiären Amin im Verhältnis 0,1 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester in wasserfreien organischen Lösungsmitteln bei Temperaturen von 0 bis 100°C mit den hydroxylgruppenhaltigen Polymeren bzw. den daraus gebildeten Festkörperoberflächen umgesetzt werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzelchnet, daß die symmetrischen Kohlensäurediester mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren oder daraus gebildeten Festkörperoberflächen in Gegenwart von supernucleophilen Aminen und gegebenenfalls weiteren tertiären Aminen umgesetzt werden.

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Chlorameisensäureester mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren oder daraus gebildeten Festkörperoberflächen in Gegenwart von tertiären carbonatbildenden Aminen und/oder supernucleophilen Aminen zur Reaktion gebracht werden.

- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der für die Polymeraktivierung eingesetzte Chlorameisensäureester in Gegenwart des Polymers zus Phosgen und einem substituierten Phenol oder N-substituiertem Hydroxylamin intermediär gebildet und ohne Isolierung mit dem Polymer zur Reaktion gebracht wird und tertiäre carbonatbildende Amine und/oder supernucleophile Amine als Reaktanden eingesetzt werden.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als supernucleophile Amine Verbindungen wie 4-Dimethylaminopyridin (DMAP), 4-Pyrrolidinopyridin (PPY), N-Methylimidazol, Diazabicyclo[5.4.0]undecen (DBU), 4-Morpholinopyridin, Diazabicyclo[2.2.2]octan (DABCO) eingesetzt werden.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß tertiäre Amine wie Triethylamin, N-Methylmorpholin, N,N-Dimethylanilin oder andere heterocyclische Amine wie Pyridin, Picoline, N-Methylpiperidin, bzw. supernucleophile Amine nach Anspruch 7 eingesetzt werden.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, 2, 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß pro Mol symmetrischer Kohlensäurediester 0,01 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 0,2 bis 1,2 Mol supernucleophiles Amin und gegebenenfalls 0,1 bis 2,5 Mol tertiäres Amin (bevorzugt 0,8 bis 1,5 Mol) eingesetzt werden.
- 8. Verfahren nach Anspruch 1, 3, 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß pro Mol Chlorameisensäureester 0,1 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 0,8 bis 1,5 Mol carbonatbildendes Amin und/oder 0,02 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 Mol supernucleophiles Amin verwendet
- 9. Verfahren nach Anspruch 1, 4, 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß bei einem Verhältnis von Phosgen zu Phenol bzw. N-substituiertem Hydroxylamin von 1,0 zu 0,5 bis 2,0 ein Einsatz von carbonatbildenden tertiären Aminen von 1,0 bis 2,5 Mol pro Mol Phosgen und/oder 0,02 bis 2,5 Mol supernucleophiles Amin pro Mol Phosgen erfolgt.
- 10. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dedurch gekennzeichnet, daß in den zur Anwendung kommenden symmetrischen Kohlensäurediestern, Chlorameisensäureestern und Phenolen bzw. N-substituierten Hydroxylaminen der Rest R eine Succinimidyl-, Phthalimidyl-, 5-Norbornen-2,3dicarboximidyl-, p-Nitrophenyl- und andere substituierte Phenylreste bedeuten kann.
- 11. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur bei der Zugabe der Lösungen der Kohlensäurediester, Chlorameisensäureester bzw. des Phosgens und der anschließenden Reaktion zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise 4 bis 60°C gehalten wird und der Umsatz nach 10 bis 120 Minuten abgeschlossen ist.
- 12. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Lösungsmittel polare organische Verbindungen wie Acetonitril, Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Aceton, Dioxan u. a. oder unpolare Verbindungen wie Benzen, Toluen u.a. oder halogenisierte Kohlenwasserstoffe wie Chloroform, Methylenchlorid u. a. bzw. Gemische dieser Lösungsmittel eingesetzt werden.

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen polymeren Verbindungen und deraus gebildetan Festkörperoberflächen, deren Umsetzung mit nucleophilen Komponenten wie Aminen oder SM-gruppenhaltigen Verbindungen zu N-substituierten Carbonaten bzw. Thiokohlensäure-O,S-diestern führt.

Anwendungsgebiete sind die Biotechnologie, die chemische und pharmezeutische Industrie sowie die wissenschaftliche Untersuchung von Grundlagen und die Verfahrensentwicklung in diesen Industriezweigen und darüber hinaus die klinische Analytik.

Charakteristik der bekannten technischen Lösungen

Für die Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Matrices sind sehr viele Möglichkeiten beschrieben worden (P. D. G. Dean, W. S. Johnson, F. A. Middle, Affinity Chromatography, JRL Press, Oxford, 1985; W. H. Scouten, Affinity Chromatography, John Wiley & Sons, New York, 1981). Nur wenige Methoden haben eine breite Anwendung gefunden. Die bisher dominierende Aktivierung mittels Bromcyan wird mehr und mehr durch moderne Methoden ersetzt, die die Nachteile (hohe Toxizität des BrCN, hohe Hydrolyseempfindlichkeit des aktivierten Trägers, geringe chemische Stabilität der durch Kopplung von NH₂-gruppenhaltigen Liganden entstehenden Isoharnstoffderivate und deren unerwünschte positive elektrische Ladung im physiologischen pH-Bereich (kPa ~ 9,5)) der Bromcyanaktivierung teilweise oder genz vermeiden. Charakteristisch für moderne Aktivierungsmethoden ist das Erreichen hoher Kopplungskapazitäten der Träger ohne Beeinträchtigung der strukturellen Eigenschaften (Porosität, mechanische Stabilität, Quellverhalten, Gelbildungseigenschaften, Löslichkeit usw.). Wesentlich ist weiterhin eine gute Lagerstabilität der Träger bei gleichzeitig hoher Reaktiviät der aktiven Gruppen (pH-Werte von 7.0–9.0, Raumtemperatur) gegenüber den zu bindenden nucleophilen Liganden. Die entstehende kovelente Bindung zwischen Matrix und Ligand soll chemisch sehr stabil sein, um unter den Bedingungen der praktischen Anwendung eine

vernachlässigbar geringe Abspaltung der Liganden von der Matrix zu erhalten.
Diesen Anforderungen entsprechen in einigen Punkten die durch Umsetzung mit epoxigruppenhaltigen Verbindungen oder
Carbonyldilmidazol erhältlichen – auch kommerziell verfügbaren – aktivierten Trägermaterialien auf der Basis von Sepharose,
modifizierten Kieselgelen, Acrylsäuremischpolymerisaten, wie Epoxisepharose (Pharmacia), Reacti-Gol (Pierce), Eupergit
(Röhm) und epoxiaktiviertes Kieselgel (Merck).

Die derzeit besten Ergebnisse werden jedoch durch die Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Träger mit Chlorameisensäureestern erzielt, wobei in die hydroxylgruppenhaltige Matrix sehr reaktive Oxycarbonylgruppen unter Bildung unsymmetrischer Carbonate (Kohlensäurediester) eingeführt werden.

J. Drohnik et al. (Biotechnol. Bioeng. 24 (1982) 487) setzten Cellulose und Spheron mit N-Hydroxysuccinimidyl-, Trichlorphenylund p-Witrophenylchlorame:sensäureester in Dioxan als Lösungsmittel bei Temperaturen von 25 bis 65°C um und erreichten Kopplungskapszitäten bis zu 2mMol/Gramm Cellulose.

Ähnliche Ergebnisse arzielter. Wilchek und Miron (Biochem. Internat. 4 (1982) 629) an Sepharose und Cellulose bei Umsetzung der Träger in Pyridin bei 4°C.

Bei der Reaktion eines neuen Chlorameisensäureesters – N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid – werden mit hydroxy igruppenhaltigen Polymeren hohe Kopplungskapazitäten bis zu 1 bzw. 1,2 mMol/g Träger für Pericellulose und Sepharose bei einer Reaktionstemperatur von 70 °C innerhalb von 4 bis 5 Stunden und einem Estereinsatz von 16–20 mMol/Gramm Träger erzielt (DD 219490, 6.3. 1985) erreicht.

Die Übertragung von Oxycarbonylgruppen auf Aminogruppen von Aminosäuren und Peptiden durch Reaktion mit Chlorameisensäureestern wie tert.-Butoxycarbonylchlorid (Boc-Cl) ist eine in der Peptidchemie häufig angewandte Reaktion zur Einführung von Schutzgruppen. Anstelle der Chlorameisensäureester werden auch symmetrische oder unsymmetrische Kohlensäureester oder ein salzartiges Addukt aus Chlorameisensäureester und Dimethylaminopyridin (DMAP) (Guibé-Jampel, Chem. Commun. 1971 267) für die Übertragung von Oxycarbonylgruppen auf die Aminogruppen von Aminosäuren und Peptiden eingesetzt.

Die Eignung des stabilen Tetrafluoroborats DMAP⁽⁻⁾ - CN BF_a⁽⁻⁾ zur Übertragung der Cyanogruppe auf die Hydroxylgruppen von Polymeren unter Bildung von Cyanaten wurde von Wilchek et al. (Meth. Enzymol. 104 [1984] 3–55) beschrieben. Die Reaktion Ghrt bei der Umsetzung von Sepharose zu Trägern hoher Kopplungskapazifät (bis zu 70µMol Cyanat/g abgesaugte Sepharose 4B). Die Reaktion von Chlorameisensäurnestern mit Trisacryl wird nach Angaben von Miron und Wilchek (Rih Internat. Symp. Bioaffinity Chromat. and Related Techniques, Prague, 1985) durch Dimethylaminopyridin katalysient. Die bisher bekannten Synthesen von Polymeren des Kohlensäurediesternyps (–CO–OR gehen von Chlorameisensäureestern oder symmetrischen Carbonater (Wilchek, Miron, Appl. Blochem. Biotechnol. 11 [1985] 3, 191; Henklein et al. Patentschrift DD 219-190 [6-3, 1985]) aus. Der Nachteil dieser Verfahren besteht in der aufwendigen Synthese der Chlorameisensäure- oder Kohlensäurediester und den relativ geringen Umsatzraten zu aktiviertan Trägern. So erdredet z. B. die Einführung von 1 bis 2 mMol Oxycarbonylgruppen pro Gramm Cellulose etwa den 10fachen Überschuß an Chlorameisensäureester (Drobnik et al.,

Biotechn. Bioeng. 24 (1982) 487) und erhöhte Temperaturen (65°C) bzw. bei Raumtemperatur lange Reaktionszeiten.

Ziel der Erfindung

Ziel der Erfindung ist es, symmetrische Kohlensäurediester für die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren und daraus gebildeten Festkörperoberflächen (Matrices) durch Einführung von Oxycarbonylgruppen (- :: O-OR) bei milden Reaktionsbedingungen einzusetzen und die dafür benötigten Kohlensäurediester-Mengen bei Erreichung hoher Aktivierungsgrade möglichst gering zu halten.

Darlegung des Wesens der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die Reaktivität symmetrischer Kohlensäurediester gegenüber hydroxyigruppenhaltiger Polymeren stark zu erhöhen.

Die Aufgabe wird dadurch gelöst, daß symmetrische Kohlensäuredioster der allgemeinen Formel RO-CO-OR, wobei der Rest R eine elektronenanziehende Gruppe darstellt, in Gegenwart von zur Bildung von reaktiven Acyliumsalzen befähigten supernucleophilen Aminen im Verhältnis von 0,01 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester und gegebenenfalls einem weiteren der Gruppe starker Basen zugehörenden tertiären Amin im Verhältnis 0,1 bis 2,5 Mol Amin pro Mol Kohlensäurediester in wasserfreien organischen Lösungsmitteln bei Temperaturen von 0 bis 100 °C mit den hydroxylgruppenhaltigen Polymeren bzw. den daraus gebildeten Festkörperoberflächen umgesetzt werden. Dabei ist es auch möglich, diese symmetrischen Kohlensäurediester intermediär zu bilden, z. B. aus den entsprechenden Chlorameisensäureestern, gegebenenfalls aus Phosgen gemeinsam mit einem Phenol oder einem N-substituierten Hydroxylamin.

Als hydroxylgruppenhaltige Polymere sind sowohl wasserlösliche als auch unlösliche natürliche Polysaccharide und deren Derivate oder Hydrolyseprodukte wie Cellulose, Agerose, Dextran, Stärke, Mannan, Sepharose, Stärkehydrolyseprodukte (SHP) u.a. oder synthetische Polymere wie Polyvinylderivate (Fractogel, Toyopearl), Vinylalkohol/Acrylnitril-Mischpolymerisate, Spherone, Trisacryl, Polyvinylalkohol, Polyethylenglykol usw. In einer oder allen erfindungsgemäßen Varianten der Aktivierung mit Kohlensäurediestern einsetzbar. Dabei können die Polymeran als solche oder in Form daraus hergestellter Produkte wie Formkörper (Perlen), Fasern, Gewebe, Follen oder Papier zur Reaktion gebracht werden.

Die Reaktion von symmetrischen Kohlensäurediestern des Typs RO-CO-OR mit R = Succinimidyl-, Phthalimidyl-, 5-Norbornen-2,3-dicerboxilmidyl-, o- und p-Nitrophenyl- oder anderen substituierten Phenylresten kann in organischen Lösungsmitteln wie Dimethylsulfoxid, Acetonitril, Tetrahydrofuran, Aceton, Pyridin oder aromatischen Kohlenwasserstoffen wie Benzen und Toluen u.a. oder aliphatischen Verbindungen wie Hexan u.a. halogenierten Kohlenwasserstoffen wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff u.a. durchgeführt werden. Dabei erfolgt im allgemeinen aber nur eine geringfügige Substitution der Hydroxylgruppen durch -CO-OR, wenn hohe Reaktionstemperaturen bzw. lange Reaktionszeiten angewendet werden, wie am Beispiel der Reaktion des N.N'-Bis-(5-norbornen-2,3-succ.nimidyl)-carbonats in Tabelle 1 gezeigt wird.

Durch Zusatz von tertiären Aminen wie Triethylamin, Pyridin, N,N-Dimethylanilin, N-Methylmorpholin u.a. ist die Umsetzung der Kohlensäurediester mit den hydroxylgruppenhaltigen Polymeren nicht oder nur unwesentlich zu beschleunigen (Tab. 1). Dagegen wird eine starke Erhöhung der Reaktionsgeschwindigkeit und des erreichbaren Substitutionsgrades bei Einwirkung von supernucleophilen Aminen wie 4-Dimethylaminopyridin (DMAP), 4-Pyrrolidinopyridin (PPY), N-Methylimidazol, Diazabicyclo[5.4.0]undecan (DBU), 4-Morpholinopyridin, Diazabicyclo[2.2.2]octan u.a. in einem Verhältnis von 0,01 bis 2,5 Mol Amin/Mol Carbonat erzielt (Tab. 1 und Tab. 2).

Die durch das supernucleophile Amin DMAP vermittelte Reaktion wird durch die gleichzeitige Anwesenheit starker Basen wie Triethylamin, N,N-Dimethylanilin usw. nic 1t beeinflußt (Tabelle 1). Da auch die supernucleophilen Amina in sehr kleinen Mengen nur geringe Wirksamkeit haben, liegt keine echte katalytische Wirkung der Amine vor (Tabelle 3). Das optimale molare Verhältnis von symmetrischem Kohlensäurediester zu nucleophilem Amin im Hinblick auf die Erzielung einer hohen Kopplungskapazität liegt bei 1,0 bis 5,0.

Die Beschleunigung der Reaktion von symmetrischen Kohlensäurediestern mit OH-gruppenhaltigen Polymeren in Gegenwart supernucleophiler Amine ermöglicht die Durchführung der Reaktion bei Raurntemperatur innerhalb von 10 bis 30 Minuten. Nur bei besonders wenig reaktionsfähigen Polymeren ist eine Temperaturerhöhung bis zu etwa 60°C erforderlich. Auch bei Herabsetzung der Reaktionstemperatur auf 4°C ist die Umsetzung bei reaktionsfähigen Polymeren wie Sepharose und

Cellulose schon nach 10 Minuten abgeschlossen.

Lösungsmittel wie Dioxan, Aceton, Äcetonitril, Chloroform u.a. sind für die Erzielung hoher Kopplungskapazitäten besonders gut geeignet (Tab. 4), jedoch ist die Durchführung der Reaktion auch in beliebigen anderen wasserfreien Lösungsmitteln möglich. Alkohole oder andere hydroxylgruppenhaltige Lösungsmittel sind ungeeignet bzw. führen zu niedrigen Kopplungskapazitäten. Die Anwendungsbreite der Methode wird aus Tab. Sersichtlich, in der die Ergebnisse der Aktivierung unterschiedlicher hydroxylgruppenhaltiger Polymere dargestellt sind. Sowohl natürliche Polysaccharide und deren Derivate (Sophadex, Sepharose) als auch synthetische Trägermaterialien (Fractogel) oder lösliche Polymere wis Polyethylenglycol sind der Reaktion

Die Synthese und Reindarstellung der für die Polymeraktivierung eingesetzten symmetrischen Kohlensäurediester kann auf einfache Weise umgangen werden, denn eine große Zahl von Chlorameisensäureestern reagiert in Gagenwart tertiärer Amine wie Triethylamin, N-Methylmorpholin, N.N-Dimethylanilin, Pyridin, Dimethylaminopyridin u. a. zu symmetrischen

Diese glatt ablaufende Reaktion bietet die Möglichkeit der Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Polymere durch Umsetzung mit Chlorameisansäureestern, einem tertiären Amin und einem der supernucleophilen Amine, die für die Umsetzung von symmetrischen Kohlensäurediestern mit hydroxylgruppentragenden Verbindungen geeignet sind (Tab. 7). Es erweist sich els zweckmäßig, einen geringen molaren Überschuß an corbonatbildendem teniåren Amin im Verhältnis zum Chlorameisensäuroester einzusetzen. Das supernucleophile Amin kann in einem Verhältnis von 0,01 bis 1 Mol pro Mol Chlorameisensäureester variicr. werden, wobei höherer Amineinsatz eine deutliche Steigerung der Kopplungskapazität bewirkt (Tabelle 8)

Auch die Erhöhung des Chlorameisensäureestereinsatzes bewirkt eine Zunahme der Kopplungskapazität, wie aus Tabelle 9 ersichtlich wird. Wie bei der Reaktion der Kohlensäurediester beobachtet, ist beim Einsatz der supernucleophilen Amine die Reaktion bei Temperaturen von 4 bis 25°C innschalb von 20 bis 30 Minuten beendet. Nur wenig reaktionsfähige Polymere erfordern höhere Temperaturen (bis 60°C) und Reaktionszeiten von 1 bis 2 Stunden.

Die Aktivierung mittels Chlorameisensäurnester ist auf unterschiedliche Gruppen hydroxylgruppenhaltiger Polymere anwendbar (s. Tab. 10). Die Eignung verschiedener, supernucleophiler Amine zur Erzielung hoher bis sehr hoher Kopplungskapazitäten wird durch die Ergebnisse in Tabelle 11 gezeigt.

Wird die Umsetzung von Chloremeisensäureestern mit hydroxylgruppenhaltigen Trägern ausschließlich mit einem supernucisophilen Ämin wie Dimethylaminopyridin, durchgeführt, wird bei den oben beschriebenen geringen Amineinsätzen von 0,05 Mol pro Mol Chlorameisensäureester bei Raumtemperatur nur eine sehr geringe Steigerung gegenüber der Reaktion ohne Zusatz dieser Amine verzeichnet (Tab. 7).

Wird das supernuclaophile Amin jedoch in einem molaran Überschußgegenüber dem Chlorameisensäureester eingesetzt, läuft die Reaktion in gleicher Weise wie in Gagenwart anderer stark basischer carbonatbildender tert. Amine mit geringer Nucleophilie ab, d.h. daß das supernucleophile Amin sowohl die Bildung des symmetrischen Kohk, nsäurediesters als auch dessen Reaktion mit dem hydroxylgruppenhaltigen Polymer bewirkt.

Für die Aktivierungsreaktion mit Chlorameisensäureestern sind die gleichen wasserfreien Lösungsmittel verwendbar, die für die Reaktion von symmetrischen Kohlensäurediestern mit hydroxylgruppenhaltigen Polymeren Amwendung finden. In Kenntnis der Bildung von Chlorameisensäureestern aus Phenolen bzw. substituierten Hydroxylaminen – durch Reaktion mit Phosgen in Gegenwart von tertiären Aminen wie Triethylamin, N,N-Dimethylanilin, N-Methylmorpholin u. a. ist es ebensogut möglich, die oben geschilderte Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren auch unter Umgehung der Chlorameisensäureesterisolierung durchzulühren.

Dazu wird ein Gemisch aus dem hydroxylgruppenhaltigen Polymer, supernucleophilem Amin, und gegebenenfalls einem weiteren tertiären Amin und einem substituierten Phenol oder N-substituierten Hydroxylamin mit Phosgen umgesetzt. Durch die Wirkung der Kombination dieser Amine wird sehr schnell eine Reaktionskette mit der intermediären Bildung von Chlorameisensäureester und symmetrischen Kohlensäurediester durchlaufen, der seinerseits mit Hilfe des supernucleophilen Amins die Übertragung der Oxycarbonylgruppe auf das Polymer bewirkt.

Diese Reaktionsführung hat den Vorteil, billige, kommerziell erhältliche Ausgangsstoffe für die Einführung von Oxycarbonylgruppen in hydroxylgruppenhaltige Matrices unter sehr schonenden Reaktionsbedingungen zu verwenden. Der ökonomische Vorteil dieser Verfahrensweise besteht darüber hinaus darin, daß die bei der Synthese von Chlorameisensäureester oder Kohlensäurediestern auftretenden Ausbeuteverluste vermieden werden, und die billigen Ausgangsprodukte Phosgen und Phenole oder substituierte Hydroxylamine in hoher Ausbeute als Oxycarbonylgruppe in die Matrix eingeführt werden.

Tabella 12 zeigt die Ergebnisse der Aktivierung von Pericellulose in Abhängigkeit von den eingesetzten Mengen an Phosgen- und N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximid.

Die Einführung unterschiedlicher Abgengsgruppen in Cellulosecarbonate vom Typ Cell-CO-QR (R = N-Hydroxysuccinimidyl-, p-Nitrophenyl-, N-Hydroxys-norbornen-2,3-dicarboximidyl-) durch Reaktion von Phosgen und den entsprechenden Hydroxylver-bindungen (Phenol, bzv. N-substituiertes Hydroxylamin) kann als allgemein anwendbare Reaktion zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren angesehen werden (Tab. 13).

Das Ziel der Erfindung, ein einfaches und ökonomisches Verfahren zur Übertragung von Oxycarbonylgruppen auf hydroxylgruppenhaltige Matrices mittels symmetrischer Kohlensäurediester, ist im wesentlichen durch das folgende erfindungsgemäße Merkmal erreicht worden: Die reaktionsbeschlaunigende Wirkung von supernucleophilen Aminen auf die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Matrices durch Übertragung von Oxycarbonylgruppen aus symmetrischen Kohlensäurediestern und deren Bildung aus Chlorameisensäureestern durch Einwirkung von tertiären Aminen wie z. B. Triethylamin usw.

Die Kombinstion von carbonatbildenden Basen und supernucleophilen Aminen ermöglicht den Einsatz von Phosgen und N-substituierten Hydroxylaminen bzw. Phenol oder von Chlorameisensäureestern als Mittel zur Übertragung von Oxycarbonylgruppen anstelle der meist schwerer zugänglichen symmetrischen Carbonate.

Im Vergleich zur direkten Umsetzung von Chlorameisensäureestern oder symmetrischen Kohlensäurediestern gestattet der Einsatz der supernucleophilen Amine eine Herabsetzung der Reaktionstemperatur auf 4 bis 25°C und eine Verkürzung der Reaktionszeit auf 10 bis 20 Minuten. Bei Temperaturen von 50 bis 60°C werden auch wenig reaktionsfähige Polymere in hoher Maße aktiviert.

Die milden Reaktionsbedingungen gestatten auch die Aktivierung von wenig strukturstabilen Polymeren wie Sepharosen oder Polymerfilmen.

Der im Vergleich zu bekannten Verfahren hohe Umsatz der Reagenzien (bis zu 80–90%) und der Einsatz billiger Rohstoffe bewirken eine wesanntlich verbesserte Ökonomie des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Matrices. Die Anwendung der erfindungsgemäßen Verfahrens zur Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Matrices wurde am Beispiel der Kopplung von Aminen wie aliphatischen Diaminen oder Polyaminen von Proteinen wie Concanavalin A, Ovomucoid, Ovoinhibitor u. a. sowie Enzymen wie Glucoseoxidase, Meerrettichperoxidase und Trypsin oder Immunoglobuline und Antikörper sowie ihren Einsatz als Affinitätsadsorbens oder trägerfixiertes Enzym überprüft. Die Kopplung von Nucleinsäuren an feste Träger wie Celtulose, Sepharose, Fractogel usw. ergibt Affinitätsträger, die zur Reinigung von DNA- und RNA-Polymerasen Kinasen, Nucleasen usw. geeignet sind. Bei der Reaktion der aktivierten Träger mit SH-gruppenhaltigen Verbindungen entstehen in glatter Reaktion Thiokohlensäure-O,S-diester, wie am Beispiel der Reaktion von aktivierter Pericellulose mit Thioalkohol und Thiophenol gezeigt werden konnte.

Ausführungsbeispiele

Die erfindungsgemäße Herstullung von aktivierten Matrices und deren Reaktion mit nucleophilen Reaktionspartnern soll anhand folgender Beispiele erläutert werden:

Pericellulose wird durch Behandlung mit Wasser-Aceton-Gemischen steigenden Acetongehalts und wasserfreiem Aceton entwässert. Ein Volumen wasserfreier Paricellulose wird in einem Volumen Aceton aufgenommen, in dem 40 µMol Dimethylaminopyridin gelöst wurden. Unter leichtem Schütteln wird portionsweise ein Milliliter einer Acetonlösung von N.N'-Bis(5-norbornen-2,3-dicarboximidyl)-carbonat (CO(ONB)₂) (80µMol/ml) hinzugegeben. Die Umsetzung erfolgt bei Raumtemperatur und wird 10 Minuten nach Beendigung der Carbonatzugabe durch Absaugen der überstehenden Lösung über eine Glasfritte und gründliches Waschen mit Aceton abgebrochen. Der aktivierte Träger enthält 860 µMol Carbonatgruppen pro

Gramm wasserfreier Cellulose. Die Bestimmung der Kopplungskapazität erfolgt durch Hydrolyse des aktivierten Trägers mit 0,1 N NH₄OH und spektralphotometrische Bestimmung des abgespaltenen N-Hydroxy-5-norbornen-2,3-dicarboximids (HONB) bei 270 nm $(c = 6.4 \cdot 10^3 \, \text{Mol}^{-1} \, \text{cm}^{-1}).$

Pericellulose wurde analog Beispiel 1 aktiviert, s. Tab. 1, Versuch Nr. 9, 11–15.

Beispiel 8-11

Pericellulose wurde analog Beispiel 1 aktiviert, s. Tab. 2, Versuch Nr. 1-4.

Die Aktivierung wurde gemäß Beispiel 1 durchgeführt, s. Tab. 3, Versuch Nr. 1-3.

Pericellulose wird wie in Beispiel 1 beschrieben entwässert. Ein Volumen wasserfreier Pericellulose wird durch Waschen mit Acetonitril von anhaftendem Aceton befreit und mit einem Volumen Acetonitril, das 40 µMol/ml Dimethylaminopyridin enthält, versetzt. Die Umsetzung mit 40 µMol CO(ONB);/ml Cellulose wird unter leichtem Schütteln innerhalb von 20 bis 60 Minuten bei Raumtemperatur durchgeführt. Nach Abtrennen des Überstandes und Waschen des Trägers mit Acetonitril wird zur Ermittlung der Kopplungskapazität wie folgt verfahren: eine Probe des aktivierten Trägers wird stufenweise mit Aceton-Wassergernischen steigenden Wassergehalts und Wasser behandelt, mit Boratpuffer, pH8,1 äquilibriert und mit Glycin zur Reaktion gebracht. Die Ermittlung des Anteils an kovalent gebundener Aminosäure wird nach Antoni et al. (Analyt. Biochem. 129 (1983) 60-63) durch Rücktitration des nichtumgesetzten Glycins mit Trinitrobenzolsulfonsäure ermittelt. Kopplungskapazität: 515µMol Glycin/g trockene Sepharose.

Entsprechend dem Beispiel 15 wurde die Aktivierungsreaktion mit den in Tabelle 4, Versuch Nr. 3 und 4, aufgeführten Lösungsmitteln vorgenommen.

Sepharose CI-48 wird stufenweise mit Wasser-Aceton-Gemischen steigenden Acetongehalts und wasserfreiem Aceton entwässert. Ein Volumen wasserfreier Sepharose CI-48 wird mit einem Volumen Aceton versetzt, in dem 48 µMol Dimethylaminopyridin und 43 µMol Triethylamin pro Milliliter Träger gelöst wurden. Unter Kühlung auf 15°C und leichtem Schütteln wird 1 Volumen einer acetonischen Lösung von CO(ONB), (80 µMol/ml Sepharose) in kleinen Portionen hinzugegeben, so daß die Temperatur des Reaktinsgemisches nicht über 24°C ansteigt. Nach einer Reaktionszeit von 10 Minuten wird der Träger von der überstehenden Lösung abgetrennt und mit Aceton gründlich gewaschen. Zur Ermittlung der Kopplungskapazität wird wie im Beispiel 15 verfahren.

Kopplungskapazität: etwa 515 µMol Glycin/g trockene Sepharose. Die durch HONB-Abspaltung bestimmte Kopplungskapazität beträgt 640 µMol/g trockene Sepharose.

Beispiel 19-21

Die in Tab. 5 aufgeführten Polymere wurden analog Beispiel 1 aktiviert, s. Versuch Nr. 7, 9 und 10.

Die Aktivierung von Polyethylenglykol 1500 wird durch Zugabe von 30,4 mg CO(ONB)₂ zu einer Lösung von 1 g PEG 1500 und 4.4 mg DMAP in 3 ml Aceton bei Raumtemperatur durchgeführt. Nach einer Reaktionszeit von 25 Minuten wird das PEG 1500 mit Ather ausgefällt. Der Carbonatgehalt des Produktes beträgt 213 µMol/g.

Die Aktivierung von Perlcellulose wurde analog Beispiel 1 unter Einsatz verschiedener Carbonate durchgeführt, s. Tab. 6, Versuch Nr 1-3

Reispiel 25

Pericellulose wird in der in Beispiel 1 beschriebenen Weise entwässert und in wasserfreiem Dioxan aufgenommen. Zu einem Volumen wasserfreier Celtulose wird ein Volumen Dioxan hinzugefügt, in welchem 2,6 mMol Triethylamin und 0,2 mMol Dimethylaminopyridin pro Gramm trockener Cellulose gelöst sind. Bei Raumtemperatur erfolgt unter leichtem Schütteln die portionsweise Zugabe von 2,1 mMol N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid (CICOONB), gelöst in einem Volumen wasserfreien Dioxaric. Nach 20 Minuten ist die Reaktion beendet, die überstehende Flüssigkeit wird von der Cellulose abgesaugt und der aktivierte Träger ausgiebig mit Dioxan gewaschen. Der Substitutionsgrad der aktivierten Cellulose beträgt 400 µMol Carbonat pro Gramm trockene Cellulose.

Entsprechend Beispiel 26 wurde die Aktivierung von Pericellulose vorgenommen, s. Tab. 7, Versuch Nr. 3-7.

Reispiel 32-34

Die Aktivierung von Perloellulose wurde, wie unter Beispiel 26 beschrieben, durchgeführt, s. Tab. 8, Versuch Nr. 2~4.

Aktivierungen mit unterschiedlichem Chlorameisensäureester-Einsatz wurden analog Beispiel 26 durchgeführt, s. Tab. 9, Versuch Nr. 1-3.

Beispiel 38-44

Die Aktivierung verschiedener Polymere wurde ontsprochend Beispiel 26 vorgenommen, s. Tab. 10, Versuch Nr. 2, 3, 5-9.

Die Aktivierung wasserlöslicher Polymere, die in Aceton oder Dioxan unlöslich sind, wird analog deispiel 26 durchgeführt, wobei sich die Anwendung von Pyridin anstelle von DMAP als vorteilhaft erweist, s. Tab. 10, Versuch Nr. 10 und 12.

1g Polyethylanglykol 1500 (Ferak) wird in 2 ml trockenem Aceton gelöst und 10 mg DMAP und 150 µl Triethylamin hinzugegeben. In diese Lösung werden unter ständigem Schütteln bei Raumtemperatur innerhalb von 10 Minuten 200 mg (830 µMol) CI-CO-ONB, gelöst in 2 ml Aceton, eingetropft. Nach einer Reaktionszeit von 10 Minuten wird die Reaktion durch Zugabe von Diethylether und Ausfällen des PEG beendet. Das aus Aceton umkristallisierte Produkt enthält 444 µMol Carbonatgruppen pro Gramm Trockensubstanz, s. Tab. 10, Versuch 11.

Beispiel 48

3ml eines synthetischen hydroxylgruppenhaltigen Polymers (partikuläres Mischpolyrisat aus Acrylnitril und Vinylalkohol) werden in 3 ml wasserfreiem Pyridin, dem 4,5 mg Dimethylaminopyridin zugesetzt wurden, eine Stunde bei 50 °C unter Schütteln mit 300 mg N-(Chlorcarbonyloxy)-5-norbornen-2,3-dicarboximid umgesetzt. Nach Abtrennen des Überstands, Waschen mit Aceton und Entfernen des Acetons im Vakuum erhält man den aktivierten Träger in wasserfreier Form. Durch Hydrolyse in wäßriger Ammoniaklösung und spektralphotometrische Bestimmung des freigesetzten HONB wurde die Kopplungskapazität zu 94 µMol-COONB/Gromm Trockensubstanz armittelt.

Beispiel 49

Pericellulase wird, wie in Beispiel 1 beschrieben, entwässert und in wasserfreiem Aceton aufgenommen. Ein Volumen sedimentierte Cellulose wird mit 1 Volumen Aceton, in dem 40 µMol N-Methylimidazol/ml enthalten sind, und 217 µMol Triethylamin/ml versetzt und bei Raumtemperatur portionsweise 2,1 mMol/ml Chlorameisensäureester (CI–CO–ON8). gelöst in einem Volumen Aceton, versetzt. Zehn Minuten nach Beendigung der Reagenzzugabe bei Raumtemperatur wird die Reaktion durch Abtrennung des Überstandes gestoppt. Die Cellulose wird auf der Fritte mit trockenem Aceton gewaschen, dann stufenweise in die wäßrige Phase überführt und die Kopplungskapazität durch hydrolytische Abspaltung und spektralphotometrische Bestimmung von HONE ermittelt.

Ergebnis: 602 µMol -CO-ONB pro Gramm trockene Pericellulose.

In gleicher Weise wie unter Beispiel 49 beschrieben, wurde die Eignung weiterer supernucleophiler Amine für die Aktivierung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren getestet, s. Tab. 11, Versuch Nr. 1, 3 und 4.

Pericellulose wird, wie in Beispiel 1 angegeben, enwässert und in wasserfreiem Aceton aufgenommen und zur vollständigen Entfernung des Acetons gründlich mit wasserfreiem Acetonitril gewaschen. Ein Volumen sedimentierte Pericellulose wird in zwei Volumina Acetonitrii suspendiert, worin 36µMol Dimethylaminopyridin, 320µMol Triethylamin, 160µMol N-Hydroxy-5norbornen-2,3-dicarboximid (HON8) pro Milliliter Cellulose gelöst sind.

Durch portionsweise Zugabe einer 10° sigen Phosgenlösung in Toluen wird mit insgesamt 160 µMol Phosgen pro Milliliter Cellulose bei Raumtemperatur umgesetzt. Nach Beendigung der Phosgenzugabe wird weitere 10 Minuten geschüttelt und der Reaktion durch Absaugen des Überstandes über eine Fritte und Waschen mit wasserfreiem Acetonitril beendet. Ein Teil der aktivierten Cellulose wird unmittelbar mit einer Lösung von Hexamethylendiamin in Acetonitril umgesetzt und der Gehalt an freien Aminogruppen des Trägers nach Antoni et al. (Anal. Biochem. 129 (1983) 50-63) ermittelt.

Ergebnis: 46 µMol NH₂-Gruppen/Gramm trockene Pericellulose. Ein weiterer Teil der aktivierten Cellulose wurde stufen weise ins wäßrige Milieu überführt und durch hydrolytische Freisetzung von HONB eine Kopplungskapazität von 362 µMol -CO-ONB/ Gramm trockene Cellulose ermittelt.

Durch Kopplung von (³H]-markiertem Glycin wurde eine Bindung von 225 µMol Glycin pro Gramm trockene Cellulose bestimmt.

Entsprechend Beispiel 50 wurde Pericellulose aktiviert, s. Tab. 12, Versuch Nr. 2-4.

Beispiel 57 und 58

Analog der in Beispiel 50 beschriebenen Weise wurde die Eignung weiterer Phenoie bzw. N-substituierter Hydroxylamine für die Aktivierung hydroxylgruppenhaltiger Träger gezeigt, s. Tab. 13, Versuch Nr. 1 und 2.

Tabelle 1 Umsetzung von Pericellulose mit symmetrischem Carbonat RO-CO-OR

	Carbonat (µMol/mi sediment. Cellulose)	TEA (µMol/ml sediment. Ceilulose)	DMAP (µMol/ml sediment. Cellulose)	Pyridin (µMol/ml sediment. Cellulose)	Kopplungskapazitā (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
•	80*		-	-	74
,	80	_	-	-	-
2	80	40	-	-	-
3	80	160	-	_	-
4	83	66 700	_	-	-
2	80	-	-	40	
•	80	_	-	160	-
8	80	-	•	9 000	-
	80		12		370
9		_	40	_	850-900
10	80	-	80	_	805
11	80				108
12	80	43	6	-	488
13	80	43	12	-	
14	80	43	24	-	720
15	80	43	48	-	780

^{*} Reaktionstemperatur: 70°C, 5,5 Stunden

Tabelle 2

Reaktion von symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose unter Einsatz verschiedener supernucleophiler Amine. (Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, 80 µMol symmetrischer Kohlensäurediester/ml sedimentierte Cellulose, 40 µMol supernucleophiles Amin/ml sedimentierter Cellulose, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	supernucleophiles Amin	Kopplungskapazität (µMoi-COOR/g trockene Cellulose)
1	Dimethylaminopyridin	880
ż	Methylimidazol	210
3	Diazabicyclo[2.2.2]octan	130
ă	Diazobicyclo[5.4.0]undecen	50

Tabelle 3 Reaktion von symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose in Abhängigkeit von der eingesetzten Menge an supernucleophilem Amin (Dimethylaminopyridin) (Reaktionszeit: 20 Minuten, Raumtemperatur, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	Kohlensäurediester (µMol/ml sedimen- tierte Cellulose)	DMAP {µMol/ml sedimen- tierte Cellulose}	Kopplungskapazität (μΜοΙ-COOR/g trockene Cellulose
	80	12	370
2	80	40	930
3	80	80	805

Tabelle 4

Reaktion von symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose in verschiedenen Lösungsmitteln (Reaktionszeit: 20 Minuten, Raumtemperatur, 80 µMol Kohlensäurediester/mi sedimentierte Cellulose, 40 µMol DMAP/ml sedimentierte Cellulose)

Nr.	Lösungsmittel	Kopplungskapazitāt (µt/tol-COOR/g trockene Cellulose)
	Aceton	805-230
<u> </u>	Acetonitril	515
-	Dioxan	733
3	Chloroform	217

Tabelle 5

Aktivierung verschiedener hydroxylgruppenhaltiger Polymere mit symmetrischem Kohlensäurediester RO-CO-OR

$$(R = -N \binom{CO}{CO})$$

Nr.	Matrix	Kopplungskapazität (µMot-COOR/g trockenes Polymer)
6	Paricellulose (makroporōs)	800-900
ž	Pericellulose (mikroporos)	66
8	Sepharose CI-4B	640
	Sephadex G-100	5
9		88
10	Fractoge! TSK HW75 (F)	
11	Polyethylenglycol 1500	213

Aktivierung von Pericellulose mit verschiedenen symmetrischen Carbonaten

(Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Aceton, 80 µMol symm. Carbonat/ml sedimentierte Cellulose, 40 µMot DMAP/mt sedimentierte Cellulose)

Nr.	symm. Carbonat	Kopylungskapazität (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
	N,N'-Disuccinimidyl-	882
	N.N'-Diphthalimidyl-	106
2	p-NO ₂ -Phenyl-	570
3	p-NO;-Prienyl-	

Tabelle 7
Reaktion von Chlorameisensäureestern CI-CO-UR

$$(R = -N_{CO})$$

mit Pericellulose (Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	Chlorameisen- säureester (mMol/g) trockene Cell.)	TEA (mMol/g tr. Cell.)	DMAP (µMol/g tr. Cell.)	Pyridin (µMol/g tr. Cell.)	Kopplungs- kapazität (µMol/g tr. Call.)
				_	35
ĭ	2,1			_	104
2	2,1	3,0	-	-	75
3	2.1	2,6	-	414	
ž	2,1	_	207	-	130
•		2.6	207	-	400
5	2,1		414		590
6	2,1	2,6		-	
,	2,1	2,6	828	-	823

Tabelle 8 Umsetzung von Pericallulose mit Chlorameisensäureester CI-CO-OR

$$(R = -N \underbrace{CO}_{CO}$$

in Abhängigkeit der eingesetzten DMAP-Menge (2,1 mMol CICOONB/g Cellulose, 2,6 mMol TEA/g Cellulose, Temperatur: 23°C. Reaktionszeit: 15 Minuten, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	DAMP (μMoi/g trockene Callulosa)	Kopplungskapazitāt (µMoi-COOR/g trockene Cellulose)
	0	25
,	20.7	150
•	207	333
Ā	414	590

Tabelle 9 Arzhängigkeit der Reaktion von Chlorameisensäureester RO-CO-CI

$$(\kappa = -\sqrt{\frac{c_0}{c_0}})$$

mit Pericellulose vom Estercinsatz (Temperatur: 5°C, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	Chlorameisen-	TEA	DMAP	Kopplungs- kapazität	
	säureester (mMol/g trockene Cellulose)	(mMol/g trockene Cellulose)	(mMoi/g trockene Cellulase)	(µMol-COOR/g	
	2,1	2,6	0.2	422	
;	4.2	5,2	0,2	522	
3	8,4	10,4	0.2	778	

Tabelle 10 Aktivierung verschiedener hydroxy gruppenholf ger Polymere mit Chlorome isonsaureester CHCOHOR

(Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 bis 60 Minuten, 2,1 mMol Chlorameisensäureester/g trockenen Träger, 210µMol DMAP/g trockenen Träger, 2,7 mMol Triethylamin/g trockenen Träger, Lösungsmittel: Aceton oder Dioxan)

Nr.	Matrix	Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockener Träger)
	Pericellulose (makroporās)	820
,	Pericellulose (mikroporôs)	50
2	Cellulosepulver MN 300	355
3	Sepharose CI-4B	1 073°
4	Sephadex LH-20	444
5		452
6	Spheron P 1000	50
7	Trisacryl GF-2000	1 365**
В	Toyopearl HW-60	780
9	Fractogel TSK HW 75 (F)	21***
10	Polyvinylalkohol	462*
11	Polyethylenglykol 1500	462
12	SHP (Stärkehydrolysat)	44

- 2,6 mMol CI-CQ-OR; 3,5 mMol TEA; 600 µMol DMAP
- 2,7 mMol CI-CO-OR; 3,5 mMol TEA; 275 µMol DMAP 2,1 mMol CI-CO-OR; 2,7 mMol TEA; 1 065 µMol Pyridin
- 0.83 mMol CI-CO-OR; 1.0 mMol TEA; 80 µMol DMAP 2.1 mMol CI-CO-OR; 2.7 mMol TEA; 210 µMol Pyridin

Tabelle 11 Reaktion von Chlorameisensäureester CI-CO-OR

$$(R = -N \underbrace{CO}_{O})$$

mit Pericellulose unter Einsatz verschiedener supernucleophiler Amine (Paumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, 2,1 mMol Chlorameisensäureester/g trockene Cellulose, 210 µMol Amin/g trockene Cellulose, 2,7 mMol Triethylamin/g trockene Cellulose, Lösungsmittel: Aceton)

Nr.	supernucleophiles Amin	Kopplungskapazitāt (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
1	Dimethylaminopyridin	797 602
2	N-Methylimidazol Diazabicyclo[2.2.2]octan	190
3 4	Diazabicyclo[5.4.0]undecen	200

Taballe 12 Aktivierung von Pericellulose durch Reaktion mit Phosgen und N-substituiertem Hydroxylamin HO-NR2

in Gegenwart von tertiären Aminen

(Raumtemperatur, Reaktionszeit: 20 Minuten, Lösungsmittel: Acetonitril)

11.00							
Nr.	Phosgen (µMo!*)	HONB (µMol*)	TÉA (μMol*)	DMAP (µMol*)	Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockene Cellulose)		
1 2 3	160 46 320 160	160 320 320 160	320 320 640 160	36 36 72 36	362 52 310 325		

pro milsed mentierter Cellulose**

Tabelle 13

Aktivierung von Pericellulose durch Reaktion mit Phosgen und unterschiedlichen Phenolen bzw. N-substituierten Hydroxylaminen (Raumtemperatur, Reaktionszait: 20 Minuten, Lösungsmittel: Acetonitril. 320µMol Triethylamin/ml sedimentierte Cellulose, 35 µMol DMAP/ml sedimentierte Cellulose, 160 µMol Phosgen und 160 µMol Phenol bzw. N-substituiertes Hydroxylamin/ml sedimentrierte Cellulose)

^{**} Losungsmittel: CHCI,

Nr.	Phenol bzw. N-subst. Hydroxylamin	Kopplungskapazität (µMol-COOR/g trockene Cellulose)
•	N-Hydroxysuccinimid p-Nitrophenol	330
,		105
2		
3	N-Hydroxy-5-norbornen-	
	2,3-dicarboximid (HONB)	362

Bestimmung der Kopplungskapazität durch Hydrolyse der Träger mit Ammoniaklösung und spektralphotometrische Messung des freigesetzten Phenols oder der N-substituierten Hydroxylamina.